TENT COOPERATION TREA.

	From th	ne INTERNATIONAL	BUREAU	
PCT	To:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year)	COGNIS DEUTSCHLAND GMBH Cognis IP Postfach 13 01 64 D-4551 Düsseldorf ALLEMAGNE			
17 September 1999 (17.09.99)				
Applicant's or agent's file reference H 3301 PCT		IMPORTANT NO	TIFICATION	
International application No. PCT/EP99/01049	i	nal filing date (day/monthebruary 1999 (17.02.		
The following indications appeared on record concerning: The applicant the inventor	the agen	t the com	nmon representative	
Name and Address HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF		State of Nationality DE	State of Residence DE	
AKTIEN Henkelstrasse 67 D-40589 Düsseldorf		Telephone No. 0211 797 6184		
Germany		Facsimile No. 0211 798 7607		
		Teleprinter No.		
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that th	e following	change has been recorde	ed concerning:	
X the person X the name X the add	ress	the nationality	the residence	
Name and Address COGNIS DEUTSCHLAND GMBH		State of Nationality DE	State of Residence DE	
Postfach 13 01 64 D-40551 Düsseldorf Germany		Telephone No. 0211 797 7510		
		Facsimile No. 0211 798 7607		
		Teleprinter No.		
3. Further observations, if necessary: Please be advised that the address for correspon indicated in the addressee box above.	idence ha	s been modified acc	ordingly as	
4. A copy of this notification has been sent to:				
X the receiving Office	[X the designated Offic	es concerned	
the International Searching Authority	إ	the elected Offices o	oncerned	
the International Preliminary Examining Authority	<u></u>	other:		
The International Bureau of WIPO	Authorized	officer		
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland		Athina Nic	kitas-Etienne	
Faccimile No.: (41.22) 740 14 35	Telenhone	No · (41-22) 338 83 38		

Form PCT/IB/306 (March 1994)

Copy for the Elected Office (EO/US)

5	(5
Y	7	

From the INTERNATIONAL BUREAU PCT NOTIFICATION OF THE RECORDING **COGNIS DEUTSCHLAND GMBH OF A CHANGE** Cognis IP Postfach 13 01 64 (PCT Rule 92bis.1 and D-40551 Düsseldorf Administrative Instructions, Section 422) ALLEMAGNE -Date of mailing (day/month/year) 14 January 2000 (14.01.00) Applicant's or agent's file reference IMPORTANT NOTIFICATION H 3301 PCT International filing date (day/month/year) International application No. 17 February 1999 (17.02.99) PCT/EP99/01049 1. The following indications appeared on record concerning: X the applicant the common representative the inventor the agent State of Nationality State of Residence Name and Address DE COGNIS DEUTSCHLAND GMBH Postfach 13 01 64 D-40551 Düsseldorf Telephone No. 0211 797 7510 Germany Facsimile No. 0211 798 7607 Teleprinter No. 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: the address the nationality the residence the name the person State of Nationality State of Residence Name and Address DE DE **COGNIS DEUTSCHLAND GMBH** Henkelstrasse 67 Telephone No. D-40589 Düsseldorf 0211 797 7510 Germany Facsimile No. 0211 798 7607 Teleprinter No. 3. Further observations, if necessary: 4. A copy of this notification has been sent to: TO STATE OF STREET ASSESSMENT OF THE the designated Offices concerned X the receiving Office the elected Offices concerned the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority other: Authorized officer The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes N. Wagner 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

	*		
			(3)
÷			
	<u>.</u>		
V.			
-			

ATENT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office

Box PCT

Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Date of mailing (day/month/year) 08 November 1999 (08.11.99)

in its capacity as elected Office

International application No. PCT/EP99/01049

Applicant's or agent's file reference H 3301 PCT

International filing date (day/month/year) 17 February 1999 (17.02.99)

Priority date (day/month/year) 26 February 1998 (26.02.98)

Applicant

GRAF, Robert et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	17 September 1999 (17.09.99)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

F. Baechler

Telephone No.: (41-22) 338.83.38 Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

					T.	
				*		
	V.				4.	
	ia S					ů,
		÷	34			
					4	
%						

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C09K 21/14, C08L 61/04

A1

DE

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/43764

(81) Bestimmungsstaaten: US, europäisches Patent (AT, BE, CH,

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

PT. SE).

2. September 1999 (02.09.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/01049

(22) Internationales Anmeldedatum: 17. Februar 1999 (17.02.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 08 131.6 199 05 153.4 26. Februar 1998 (26.02.98)

9. Februar 1999 (09.02.99)

Veröffentlicht DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE). RASCHIG GMBH [DE/DE]; Mündenheimer Strasse 100, D-67061 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GRAF, Robert [DE/DE]; Alte Strasse 23, D-89281 Altenstadt (DE). KAISER, Maria-Elisabeth [DE/DE]; Friedrichshafener Strasse 93, D-89079 Ulm (DE). LEHR, Klaus [DE/DE]; Neustadter Strasse 150, D-67360 Linngenfeld (DE). SIX, Wolfgang [DE/DE]; Seebacher Strasse 29 c, D-67098 Bad Dürkheim (DE).

(54) Title: FIBER-FREE SHAPED PARTS

(54) Bezeichnung: FASERFREIE FORMTEILE

(57) Abstract

The invention relates to fiber-free shaped parts containing bonding agents and filling materials. The filling materials are solids mixtures comprised of inorganic, high temperature resistant filling materials, swelling agents which can be thermally activated, adhesives, microporous forming, high temperature resistant filling materials and grinding aids and/or anticaking agents. The inventive fiber-free shaped parts are especially suited for producing fire protective bodies and insulating shaped bodies.

(57) Zusammenfassung

Es werden faserfreie Formteile vorgeschlagen, enthaltend Bindemittel und Füllstoffe. Die Füllstoffe sind Feststoffmischungen aus anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen, thermisch aktivierbaren Quellmitteln, Klebern, mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Fullstoffen und Mahlhilfsmitteln und/oder Antibackmitteln. Die erfindungsgemäßen faserfreien Formteile eignen sich besonders zur Herstellung von Brandschutzkörpern sowie Isolier-Formkörpern.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	_ Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Faserfreie Formteile

Gebiet der Erfindung

Die vorliegende Erfindung befindet sich auf dem Gebiet der Brandschutzstoffe und Isolierstoffe und betrifft faserfreie Formteile, enthaltend Bindemittel und ausgewählte Füllstoffe.

Stand der Technik

Die Verwendung von mineral-, keramik- und glasfaserhaltigen Produkten ist im Bereich der Wärmeund Schalldämmtechnik weit verbreitet. Auch im vorbeugenden baulichen Brandschutz werden große Mengen solcher Materialien, meist in Platten- oder Schalenform verwendet.

Vorteilhaft an diesen Werkstoffen ist ihr gutes Wärmeisolierungsvermögen bei gleichzeitig guter mechanischer Festigkeit. Daneben zeichnen sich diese Produkte durch die einfache Bearbeitbarkeit, das geringe Gewicht, die hohe Temperaturbeständigkeit und das günstige Eigenbrandverhalten aus. Viele dieser "Dämm-Materialien" sind als nicht-brennbare Baustoffe (Baustoffklasse A nach DIN 4102, Teil 1) oder zumindest als schwerentflammbare Baustoffe (Baustoffklasse B 1 nach DIN 4102, Teil 1) klassifiziert.

Mineral-, Keramik- und Glasfasern sind auch unter der Sammelbezeichnung MMMF-Fasern bekannt. MMMF ist die Abkürzung des englischen Begriffes "man made mineral fibres". Die toxikologische Wirkung von MMMF-Fasern ist umstritten (siehe F.W. Löffler: Aktuelle Aspekte zur Problematik der künstlichen Mineralfasern, Keramik und Glas 2, 14 (1996)). Abhängig von deren Längen-/Durchmesserverhältnis und deren chemischer Zusammensetzung sind eine Reihe dieser Fasern als cancerogene Arbeitsstoffe gemäß Gefahrstoffverordnung eingestuft (siehe Technische Regeln für Gefahrstoffe TRGS 905 sowie TRGS 906). Die Abwesenheit von Fasern ist aus arbeitshygienischen und toxikologischen Gründen von großer Wichtigkeit, da sowohl beim Verarbeiten der Formteile als auch während des Gebrauchs (durch mechanische Beanspruchung) Fasern freigesetzt werden (VDI Kolloquium "Faserförmige Stäube", 9/93)

Es besteht daher ein Interesse an MMMF-freien Produkten, die ein ähnliches Eigenschaftsspektrum wie das der oben genannten Werkstoffe auf Basis von Fasern besitzen. Bekannte MMMF-freie Werkstoffe sind beispielsweise Vermiculit-, Gasbeton-, Perlit-, Calciumsilikat- und Gipsprodukte. So ist zum Beispiel in der DE-A1 3644468 (Isobloc, Hüls) eine hochgefüllter Phenolharzschaumstoff beschrieben. Als Füllstoff wird hier Aluminiumhydroxid sowie Siliciumoxid, in Mengen von über 100 Gew.-% bezogen auf das Phenolharz, eingesetzt. Das hat zur Folge, daß die entstehenden

Hartschäume entsprechend schwer sind (Dichte 350 kg/m³). Eine andere Möglichkeit stellt die Verwendung von Phenolharzen in Kombination mit Furanharzen dar, wie in der europäischen Patentanmeldung EP-A2 0325935 (Rūhl) und den Patentschriften DE-C1 4227536 (Rūhl), DE-C1 3407512 (Rūhl) sowie der DE-B1 2825295 beschrieben. Die dort beschriebenen Produkte setzen als Füllstoffe die Hauptkomponente Aluminiumhydroxid sowie zugemischte Mengen an Borsäure, Natriumtetraborat und Kryolith ein, welche die Abbrandgeschwindigkeit der organischen Schaummatrix verlangsamen sollen. Nachteilig an diesen Produkten ist unter anderem ein hoher technischer Aufwand zur Vermeidung von Geruchsbelästigungen bei der Herstellung sowie Probleme bei der Einstellung der Reaktivität des Harzes. Keiner der bisher bekannten Werkstoffe stellt einen idealen Ersatz für die faserhaltigen Baustoffe dar, da die Gesamtheit der Eigenschaften von faserhaltigen Produkten nicht erreicht werden kann

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es deshalb, faserfreie Formteile herzustellen, die in ihrem Eigenschaftsspektrum mit faserhaltigen Werkstoffe vergleichbar sind. Dabei sollten die Ersatzstoffe insbesondere hinsichtlich ihres Gewichtes, ihrer einfachen Verarbeitbarkeit sowie ihrer einfachen Verformbarkeit unter Druck mit den faserhaltigen Werkstoffen vergleichbar sein. Besonders vorteilhaft wäre des weiteren ein günstiges Eigenbrandverhalten dieser Stoffe, so daß ihr Einsatz im vorbeugenden baulichen Brandschutz möglich ist. Selbstverständlich ist auch eine wirtschaftliche Herstellung erwünscht.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind faserfreie Formteile enthaltend Bindemittel und Füllstoffe, wobei die Bindemittel ausgewählt sind aus der Gruppe der durch Zugabe von Härtern ausreagierenden Duroplasten, die gebildet wird von Epoxiden, Polyisocyanaten und furanharzfreien Phenolharzen und als Füllstoffe Feststoffmischungen aus anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen und thermisch aktivierbaren Quellmitteln enthalten sind.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind faserfreie Formteile enthaltend Bindemittel und Füllstoffe, wobei als Füllstoffe zusätzlich Kleber, mikroporenbildende, hochtemperaturbeständige Füllstoffe und Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel enthalten sind.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß diese Formteile die wesentlichen positiven Eigenschaften bekannter faserhaltiger Formteile, wie geringes Gewicht, einfache Bearbeitbarkeit und Verformbarkeit unter Druck aufweisen. Des weiteren weisen diese Formteile ein günstiges Eigenbrandverhalten auf. Zusätzlich sind die im Umgang mir faserhaltigen Formteilen bekannten arbeitshygienischen Anforderungen nicht relevant. Weiterhin entfallen die für faserhaltige Formteile relevanten toxikologischen Bedenken. Insbesondere bei faserfreien Formteilen, die als Bindemittel furanharzfreie

Phenolharze enthalten, wurden Produkte erhalten, die sich überraschenderweise besonders einfach verarbeiten lassen: bei diesen Produkten ist eine kontrollierte Vernetzung des Bindemittels sowie eine geruchsfreie Herstellung möglich. Des weitem werden faserfreie Formteile erhalten, die bei vergleichbarem Eigenschaftsspektrum, geringere Herstellungkosten verursachen.

Füllstoffe

In einer bevorzugten Ausführungsform wird als Füllstoff eine Feststoffmischung eingesetzt, bestehend aus

20 bis 90 Gew% anorganischen, hochte	mperaturbeständigen Füllstoffen
1 bis 30 Gew% thermisch aktivierbare	n Quellmitteln
0,1 bis 35 Gew% Klebern	
2 bis 40 Gew% mikroporenbildenden,	hochtemperaturbeständigen Füllstoffen
0,01 bis 10 Gew% Mahlhilfsmitteln und/o	ler Antibackmitteln

mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird als Füllstoff eine Feststoffmischung eingesetzt, bestehend aus

40 bis 80	Gew% anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen
2 bis 20	Gew% thermisch aktivierbaren Quellmitteln
1 bis 25	Gew% Klebern
2,5 bis 30	Gew% mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen
0,1 bis 5	Gew% Mahlhilfsmitteln und/oder Antibackmitteln

mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.

Anorganische, hochtemperaturbeständige Füllstoffe

Als anorganische, hochtemperaturbeständige Füllstoffe eignen sich mineralische Stoffe wie beispielsweise Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Ton, Aluminiumoxid, Aluminiumsilikat, Magnesiumoxid, Kieselsäure. Bevorzugt sind natürliche Aluminiumsilikate wie Kaolin, Glimmer, Feldspat und Mischungen hieraus. Diese Füllstoffe werden in der Regel in feingemahlener Form eingesetzt, wobei eine mittlere Kormgröße von 1 bis 20 µm besonders bevorzugt ist. Übliche Einsatzmengen sind 20 bis 90 Gew.-% bezogen auf die Gesamtfüllstoffmenge, besonders bevorzugt ist der Einsatz von 40 bis 80 Gew.-%.

Thermisch aktivierbare Quellmittel

Als thermisch aktivierbare Quellmittel werden Substanzen oder Mischungen eingesetzt, die ihr Volumen im Temperaturbereich von 100 bis 1000 °C, insbesondere bei 200 bis 900 °C, um das 2- bis 100fache, insbesonderes das 10- bis 50fache, ausdehnen. Durch diese Ausdehnung wird der Volumenverlust, der bei durch die Zerstörung des Bindemittels bei dessen Zersetzungstemperatur eintritt, ausgeglichen. Die

thermisch aktivierbaren Quellmittel tragen somit wesentlich zur Integrität der Formteile bei hohen Temperaturen bei. Solche Quellmittel sind beispielsweise nativer Vermiculit und Perlit, Blähgraphit, Natrium- oder Kaliumwasserglas. Desweiteren können als thermisch aktivierbare Quellmittel Mischungen aus Substanzen eingesetzt werden, die Phosphorsäure und/oder Oligophosphorsäure und/oder Polyphosphorsäure freizusetzen vermögen, aus kohlenstoffhaltigen Substanzen mit veresterbaren Hydroxylgruppen und Substanzen und Mischungen bestehen, die bei erhöhter Temperatur ein nichtbrennbares Gas freizusetzen vermögen. Die letztgenannten Mischungen können auch in mikroverkapselter Form eingesetzt werden. Bevorzugt werden Quellmittelmischungen eingesetzt, deren Quellwirkung bei verschiedenen Temperaturen auftritt. Dies ist beispielsweise bei einer Mischung aus Vermiculit und Perlit der Fall: während der Vermiculit sich bereits bei Temperaturen von 250 bis 300 °C ausdehnt, tritt diese Wirkung bei Perlit erst bei 900 bis 1000 °C auf. Die Quellmittel werden üblicherweise in einer Körnung von 0,0001 bis 8 mm eingesetzt, bevorzugt ist eine Körnung von 0,0001 bis 3 mm. Bevorzugte Einsatzmengen der thermisch aktivierbaren Quellmittel sind 1 bis 30 Gew.-%, insbesondere 2 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtfüllstoffmenge.

Mikroporenbildende, hochtemperaturbeständige Füllstoffe

Die mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffe werden zugesetzt, um neben den beim Aufschäumen des Harzcompounds gebildeten Poren auch thermostabile Poren im Produkt zu erzeugen. Dies ist von besonderer Wichtigkeit, da die beim Aufschäumen des Harzcompounds gebildeten Poren organische, thermisch zersetzbare Zellwände besitzen, welche bei Temperaturen Zersetzungspunktes des Bindemittels zerstört werden. Die zugesetzen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffe hingegen zeichnen sind dadurch aus, daß sie Poren bilden, die auch bei Temperaturen oberhalb der Zersetzungstemperatur des Bindemittels stabil sind. Sie erhalten somit die thermische Isolierfähigkeit der Formteile über weite Temperaturbereiche bis zu ca. 1200 °C. Geeignete Füllstoffe sind beispielsweise expandierter Perlit und Vermiculit, geblähter Ton, geblähter Graphit, Aluminiumsilikat-, Glas- und/oder Flugaschehohlkugeln, Porenbeton sowie expandiertes mikroporenbildenen. hochtemperaturbeständigen Fülistoffe können Wasserglas. Die Einzelsubstanzen eingesetzt werden, bevorzugt ist jedoch der Einsatz in Abmischungen. Üblicherweise werde diese Füllstoffe in einer Körnung von 0,0001 bis 10 mm, bevorzugt 0,0001 bis 2 mm eingesetzt. Bevorzugte Einsatzmengen der mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffe sind 2 bis 40 Gew.-%, insbesondere 2,5 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtfüllstoffmenge.

Kleber

Der eingesetzte Kleber verklebt sowohl die anorganischen, temperaturbeständigen Füllstoffe als auch die mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffe und das Expandat der thermisch aktivierbaren Quellmittel in den Temperaturbereichen, in denen das Bindemittel diese Funktion nicht mehr erfüllt. Geeignet Kleber sind hierbei anorganische Kleber, insbesondere hochtemperaturbeständige anorganische Kleber. Für den relevanten Temperaturbereich (oberhalb der

Zersetzungstemperatur des Bindemittels) geeignete Kleber sind zum Beispiel Gläser wie Natronkalkgläser, Phosphate, Borate und Mischungen hieraus. Bei den Phosphaten eigenen sich sowohl Monophosphate als auch Oligo- und Polyphosphate, insbesondere Melaminphosphat, Melamindiphosphat, Guanidinphosphat, Monoammoniumphosphat, Diammoniumphosphat, Kaliumtriphosphat, Natriumhexametaphosphat und Ammoniumpolyphosphat. Bei den Boraten sind neben den Boraten der Alkali- und Erdalkalimetalle Borate des Zinks bevorzugt. Bevorzugt ist der Einsatz von Mischungen dieser Kleber, die ihre Wirkung über einen breiten Temperaturbereich entfalten. Der Kleber wird üblicherweise in feingemahlener Form eingesetzt, wobei eine Körnung von 0,001 bis 1000 µm, insbesondere 0,001 bis 100 µm bevorzugt ist. Bevorzugte Einsatzmengen der Kleber sind 0,1 bis 35 Gew.-%, insbesondere 1 bis 25 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtfüllstoffmenge.

Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel

Für eine problemlose Herstellung, Lagerung und Dosierung der eingesetzten Füllstoffe werden Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel eingesetzt. Geeignete Mahlhilfs- und Antibackmittel sind beispielsweise hochdisperse Kieselsäuren, insbesondere pyrogene Kieselsäuren. Unter dieser Bezeichnung werden hochdisperse Kieselsäuren zusammengefaßt, die durch Flammenhydrolyse hergestellt werden. Desweiteren können Apatite und/oder Stearate, insbesondere Calium- und Aluminiumstearaten, eingesetzt werden. Vorteilhaft bei dem Einsatz von Stearaten ist die Tatsache, daß sie bei niedrigen Temperaturen Kleberwirkung entfalten. Die Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel werden in der Regel in feingemahlener Form den Mischungen während des Mahlprozesses und/oder während des Mischprozesses zugesetzt. In der Regel werden sie in einer Körnung von 0,001 bis 200 µm, vorzugsweise 0,001 bis 50 µm eingesetzt. Bevorzugte Einsatzmengen der Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel sind 0,01 bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtfüllstoffmenge.

pH-Wert

In einer bevorzugten Ausführungsform weist die wäßrige Aufschlämmung der Füllstoffe einen pH-Wert kleiner gleich 7,5 auf. Dies hat zum Vorteil, daß geringere Mengen an Säure als Härter eingesetzt werden müssen. Dadurch ist der Härtungsprozess schneller und ökonomischer und der entstehende Schaum hinsichtlich Zelligkeit, Dichte und Wassergehalt sowie Säuregehalt (geringere Restsäure im Endprodukt) verbessert.

Der pH-Wert der Füllstoffe wird hierbei in einer 3,0 Gew.-%igen wäßrigen Aufschlämmung bei 20 °C bestimmt.

<u>Bindemittel</u>

Als Bindemittel werden die unter Zugabe von Härtern ausreagierenden Duroplaste eingesetzt, die ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Epoxiden, Polyisocyanaten und furanharzfreien Phenolharzen. Besonders bevorzugt ist die Verwendung von furanharzfreien Phenolharzen.

Die vorliegende Erfindung schließt die Erkenntis ein, daß bei Einsatz von furanharzfreien Phenolharzen faserfreie Formteile erhalten werden, die sich durch besonders einfach Verarbeitbarkeit bei gleichzeitig hervorragenden Eigenbrandeigenschaften auszeichnen.

Unter dem Begriff Phenolharze faßt man Kunstharze zusammen, die durch Kondensation von Phenolen mit Aldehyden, insbesondere Formaldehyd, erhalten werden, sowie modifizierte Umsetzungsprodukte, die sich von der vorstehenden Grundreaktion ableiten lassen oder durch Addition von Phenolen an ungesättigte Verbindungen hergestellt werden. Wie in der **DIN 16916** beschrieben, unterscheidet man verschiedene Typen von Phenolharzen, wie unmodifizierte Phenolharze, Novolake, Resole, modifizierte Phenolharze und Phenol-Additionsharze. In einer besonders bevorzugten Ausführungsfrom der Erfindung werden Resole (Synonym Phenolresolharze) eingesetzt.

Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Formteile eingesetzten, besonders bevorzugten Phenolresolharze sind an sich bekannte Harze, die durch alkalische Kondensation von Phenol und Formaldehyd erhalten werden. Die Kondensation wird dabei in an sich bekannter Weise so geführt, daß schaumfähige Phenolresolharze entstehen. In einer typischen Ausführungsform wird ein flüssiges Phenolresolharz verwendet, daß durch Kondensation von Phenol mit Formaldehyd im Molverhältnis 1:1,35 bis 1:1,9, bevorzugt 1:1,4 bis 1:1,7, besonders bevorzugt 1: 1,5, unter Verwendung von Alkaliund/oder Erdalkalimetallen als Katalysatoren hergestellt wird. Bevorzugt ist die Verwendung von Alkalimetallen, insbesondere von wäßrigen Natriumhydroxidlösungen. Die Katalysatormenge beträgt in der Regel 0,7 bis 1,5 Gew.-% bezogen auf die Phenoleinwaage, vorzugsweise 0,9 bis 1,3 Gew.-%. Die Viskosität des Phenolresolharzes beträgt in der Regel 300 bis 8000 mPas, bevorzugt 400 bis 3000 mPas. Die Bestimmung der Viskosität erfolgt mittels des Kugelfallviskosimeters bei 20 °C (Bestimmung nach Höppler). Der pH-Wert liegt üblicherweise zwischen 7,0 und 9,0, vorzugsweise zwischen 8,3 und 8,7. Das Resolharz ist frei von Furanverbindungen.

Bevorzugte Einsatzmengen der Bindemittel sind 20 bis 80 Gew.-%, insbesondere 20 bis 60 Gew.-%.

Härter

Typische Härter für die vorgenannten Bindemittel sind Amine, Amidoamine, Säureanhydride, Säuren und Polyole. Zur Härtung der bevorzugt eingesetzen Phenolharze werden in der Regel starke anorganische und/oder organische Säuren eingesetzt. Gebräuchliche Säuren sind Salzsäure, Phosphorsäure, para-Toluolsulfonsäure, Xylolsulfonsäure und Phenolsulfonsäure. Bevorzugt sind die

Sauerstoffsäuren des Phosphors und des Schwefels, wie Phosphorsäure und Schwefelsäure Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Schwefelsäure. Wird die Herstellung eines halogenfreien Formteils gewünscht, ist dies bei der Auswahl der Säure zu berücksichtigen. Der Anteil des Härters beträgt in der Regel 0,1 bis 20 Gew.-%, insbesondere 0,5 bis 12 Gew.-%.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft faserfreie Formteile nach Anspruch 1, die als weitere Komponenten Emulgatoren und Treibmittel enthalten. In einer bevorzugten Ausführungsform werden die faserfreien Formteile erhalten durch Umsetzung von

10 bis 79,7 Gew.-% Bindemittel,
0,1 bis 20 Gew.-% Härtern
0,01 bis 5 Gew.-% Emulgatoren
0,1 bis 10 Gew.-% Treibmitteln
20 bis 70 Gew.-% Füllstoffen
mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden die faserfreien Formteile erhalten durch die Umsetzung von

20 bis 60 Gew.-% Bindemittel, 0,5 bis 12 Gew.-% Härtem 0,1 bis 2 Gew.-% Emulgatoren 0,5 bis 5 Gew.-% Treibmitteln 25 bis 50 Gew.-% Füllstoffen

mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.

Das Gewichtsverhältnis von Harzkörper zu Füllstoff im fertigen Formteil kann je nach Wahl der Einsatzmengen, deren Wassergehalt und dem Herstellungsprozeß beeinflußt werden. In einer besonders bevorzugte Ausführungsform weisen die faserfreien Formteilen ein Gewichtsverhältnis von Harzkörper zu Füllstoff zwischen 1: 5,0 und 1: 0,1, insbesondere 1: 2,5 und 1: 0,3, insbesondere zwischen 1: 2,0 und 1: 0,5 und vorzugsweise zwischen 1: 1,0 und 1: 0,5 auf.

Treibmittel

Als Treibmittel eignen sich Stoffe, die unter dem Einfluß der anderen Mischungskomponenten Gase abspalten, wie Carbonate, Hydrogencarbonate und Ammoniumverbindungen. Daneben sind niedrigsiedende Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise Pentan, Cyclopentan, Aceton, Petrolether, Methanol, Hexan, oder Gemische dieser Kohlenwasserstoffe, die im Bereich zwischen 40 und 90 °C

sieden, geeignet. Auch halogenierte Kohlenwasserstoffe, die in diesem Temperaturbereich sieden, können als Treibmittel eingesetzt werden Dabei können diese Mittel ihre Treibwirkung entweder unter Einwirkung einer externen Heizquelle oder aufgrund der exothermen Reaktion von Bindemittel und Härter entfalten. Desweiteren sind mikroverkapselte saure oder alkalische Flüssigkeiten geeigneten, deren Hülle infolge mechanischer oder chemischer Einwirkung im Herstellprozeß zerstört wird und welche dann mit den Füllstoffen under Gasabspaltung reagieren. Der Anteil der Treibmittel beträgt in der Regel 0.1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,5 bis 5 Gew.-%.

Emulgatoren

Der Emulgator wird benötigt, um eingesetzte, unpolare Treibmittel sowie die Füllstoffe homogen in das Bindemittel einmischen zu können. Als Emulgator können ionische, nichtionische oder amphotere Verbindungen eingesetzt werden, die ein feindisperses Zerteilen des Treibmitteln und/oder eine vollständige Benetzung und damit raschere Einarbeitung der Füllstoffe ermöglichen. Bevorzugt sind wie Fettsäureamide. Fettsäureimide, und Fettsäurederivate Alkylpolyglykoside Fettsäureamidoalkylbetaine und/oder Fettsäureethoxylate sowie Fettsäurepropoxylate. Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Fettsäureethoxylaten, wie Ölsäureethoxylaten oder Rhizinusölethoxylate mit 2 bis 20 Mol Ethylenoxid. Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Rhizinusölethoxylaten mit 15 bis 20 Mol Ethylenoxid. In einer weiteren Ausführungsform werden Ethersulfate als Emulgatoren eingesetzt, besonders bevorzugt sind Fettsäureethersulfate, insbesondere Natriumlaurylethersulfat. Die Emulgatoren können sowohl einzeln als auch in Mischungen eingesetzt werden. Üblicherweise werden 0,01 bis 5 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 2 Gew.-% Emulgator eingesetzt.

Herstellung

Die Verschäumung des Bindemittels mit dem Füllstoff erfolgt nach an sich bekannter Weise. Hierzu wird das Bindemittel vorgelegt und mit dem Emulgator gut gemischt. Danach erfolgt die Zugabe der Füllstoffmischung. Unter intensivem Rühren gibt man zunächst das Treibmittel und dann den Härter zu. Die sorgfältige Vermischung der einzelnen Komponenten ist notwendig, um einen homogenen Schaum (ohne Lunker) zu erhalten. Nach der Einmischung des Härters wird der fertige Harzcompound in eine Verschäumungsform überführt. In der Regel ist diese Verschäumungsform beheizt, üblich sind Temperaturen zwischen 40 und 60 °C. Die Aushärtezeit ist abhängig von der Formgeometrie, der Reaktivität des eingesetzten Harzes, der verwendeten Säure und der Menge und Eigenschaften der Füllstoffe sowie der Formtemperatur. Übliche Verschäumungsformen sind Platten, ebenso sind auch andere Formen (Blöcke, Rohrummantelungen, Halbschalen etc.) möglich.

Dichte

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Dichte der faserfreien Formteile. Diese liegt in der Regel bei 100 bis 300 kg/m³, vorzugsweise bei 150 bis 220 kg/m³, insbesondere 180 bis 200 kg/m³.

Ein weiterer Vorteil der vorliegenden Erfindung ist das Zusammenspiel von Bindemittel, insbesondere des Phenolharzes, mit dem Kleber. Während bei Temperaturen unterhalb des Zersetzungspunktes des Bindemittels das Bindemittel für die Stabilität der Formteile sorgt, ist bei Temperaturen oberhalb des Zersetzungpunktes des Bindemittels der Kleber für diese Funktion verantwortlich. In einer bevorzugten Ausführungsform sorgen bei diesen Temperaturen zusätzlich die thermisch aktivierbaren, hochtemperaturbeständige Quellmittel sowie die mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffe für Stabilität. Somit ist die Stabilität und/oder Integrität der Formteile über einen weiten Temperaturbereich gewährleistet.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung der faserfreien Formteile als Brandschutzkörper und/oder als Isolier-Formkörper.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung der faserfreien Formteile als Verbundkörper. Mögliche Verbundwerkstoffe sind beispielsweise Holz, Metall und/oder Kunststoff. Auch hier sind üblichen Formen, wie beispielsweise Platten, Schalen, Halbrohe etc. möglich.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen faserfreien Formteile besitzen mindestens gleich gute Eigenschaften wie bekannte, faserhaltige Formteile. Besondere Vorteile sind ihre einfache Bearbeitbarkeit sowie Verformbarkeit unter Druck. Zusätzlich sind die im Umgang mir faserhaltigen Formteilen bekannten arbeitshygienischen Anforderungen nicht relevant. Weiterhin entfallen die für faserhaltige Formteile relevanten toxikologischen Bedenken. Ein Ersatz der faserhaltigen Formteile in praktisch allen Anwendungsgebieten ist somit möglich. Besonders geeignet sind sie zur Herstellung von Brandschutzkörpern sowie zur Herstellung von Isolier-Formkörpern. Sie können dabei in beliebigen, an sich bekannten Formen, wie Platten, Schalen, Halbrohren etc. hergestellt werden.

Beispiele

Beispiel 1a

In einen Rührbehälter wurden 52 Gew.-% eines Phenolresolharzes (Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1:1,5; Katalysator: 0,95 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung bezogen auf die Phenoleinwaage, 1800-2000 mPas) mit einer Trockensubstanz von 75 Gew.-% vorgelegt. Unter Rühren gab man 0,8 Gew.-% eines Natriumlaurylethersulfates hinzu. Nach dem Homogenisieren wurden 36 Gew.-% einer Füllstoffmischung (siehe Tabelle 1) allmählich unter Rühren zugegeben, so daß eine viskoser Harzcompound entsteht. Zu diesem Harzcompound gab man unter weiterem, intensivem Mischen 1,5 Gew.-% Pentan. Nach vollständigem Homogenisieren wurden schließlich 9,7 Gew.-% einer 45 gew.-%igen wässrigen Schwefelsäurelösung zugegeben. Die homogenisierte Mischung wird in eine auf 60 °C vorgeheizte Stahlform gegossen, wobei die Einwaage des Compounds in Relation zum Volumen der Form so gewählt wurde, daß eine Dichte des Endproduktes vom 180 kg/m³ erreicht wurde. Die Form wurde nach dem Einfüllen des Compounds geschlossen. Die Reaktionszeit dieser Mischung betrug ca. 4 Stunden. Nach dem Abkühlen der Form konnte der ausgehärtete Schaumblock entnommen und zu Formteilen geschnitten werden.

Beispiel 1b

Beispiel 1a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,4; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 7400 mPas.

Beispiel 1c

Beispiel 1a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,6; Katalysator 1,3 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 5500 mPas.

Beispiel 1d

Beispiel 1a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,7; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 500 mPas.

Tab. 1: Füllstoffmischung zu Beispielen 1a, 1b, 1c und 1d

Funktion	Komponente	Gew%1	Mittlere Kömung [µm]
anorganischer, hochtemperaturbeständiger	Kaolin	75,4	3
Füllstoff			
thermisch aktivierbares Quellmittel	Nativer Vermiculit	9,8	0,001-3000
Kleber	Melaminphosphat	2,4	20
	Zinkborat	2,4	5
Mikroporenbildender,	Glashohlkugein	9,8	0,001-100
hochtemperaturbeständiger Füllstoff			
Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel	Calciumstearat	0,2	10

¹ Mengenangaben in Gew.-% bezogen auf Gesamtfüllstoffmenge

Beispiel 2a

In einen Rührbehälter wurden 58 Gew.-% eines Phenolresolharzes (Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1:1,5; Katalysator: 0,95 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidiösung bezogen auf die Phenoleinwaage, 1800-2000 mPas) mit einer Trockensubstanz von 70 Gew.-% vorgelegt. Unter Rühren gab man 0,6 Gew.-% eines Rizinusölethoxylates mit 20 Mol Ethylenoxid hinzu. Nach dem Homogenisieren wurden 32 Gew.-% einer Füllstoffmischung (siehe Tabelle 2) allmählich unter Rühren zugegeben, so daß eine viskoser, homogener Harzcompound entsteht. Zu diesem Harzcompound gab man unter weiterem, intensivem Mischen 1,8 Gew.-% Pentan. Nach vollständigem Homogenisieren wurden schließlich 7,6 Gew.-% einer 50 gew.-%igen wässrigen Schwefelsäurelösung zugegeben. Die homogenisierte Mischung wurde in eine auf 55 °C vorgeheizte Stahlform gegossen, wobei die Einwaage des Compounds in Relation zum Volumen der Form so gewählt wurde, daß eine Dichte des Endproduktes vom 200 kg/m³ erreicht wurde. Die Form wurde nach dem Einfüllen des Compounds geschlossen. Nach einer Reaktionszeit von 5 Stunden und dem anschließenden Abkühlen der Form konnte der ausgehärtete Schaumblock entnommen und zu Formteilen geschnitten werden.

Beispiel 2b

Beispiel 2a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,4; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 7400 mPas.

Beispiel 2c

Beispiel 2a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,6; Katalysator 1,3 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 5500 mPas.

Beispiel 2d

Beispiel 2a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,7; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 500 mPas.

Tab. 2: Füllstoffmischung zu Beispielen 2a, 2b, 2c und 2d

Funktion	Komponente	Gew% 1	mittlere Körnung [µm]
anorganischer, hoch-	Kaolin	40	3
temperaturbeständiger Füllstoff			
	Glimmer	30	0-50
thermisch aktivierbares Quellmittel	Blähgraphit	8,8	0-2000
	Nativer Vermiculit	1,5	0-3000
	Nativer Perlit	1,5	0-3000
Kleber	Melaminphosphat	3,0	0-100
	Ammoniumpolyphosphat	3,0	0-100
mikroporenbildender,	expandierter Perlit	6,0	0-3000
hochtemperaturbeständiger Füllstoff			
	expandierter Vermiculit	3,0	0-4000
	Flugaschehohlkugeln	3,0	0-1000
Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel	pyrogene Kieselsäure	0,2	0-50

¹ Mengenangaben in Gew.-% bezogen auf Gesamtfüllstoffmenge

Beispiel 3a

In einen Rührbehälter wurden 54,8 Gew.-% eines Phenolresolharzes (Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1:1,5; Katalysator: 0,95 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung bezogen auf die Phenoleinwaage, 1800-2000 mPas) mit einer Trockensubstanz von 70 Gew.-% vorgelegt. Unter Rühren gab man 0,6 Gew.-% eines Rizinusölethoxylates mit 20 Mol Ethylenoxid hinzu. Nach dem Homogenisieren wurden 36,2 Gew.-% einer Füllstoffmischung (siehe Tabelle 3) allmählich unter Rühren zugegeben, so daß eine viskoser, homogener Harzcompound entstand. Zu diesem Harzcompound gab man unter weiterem, intensivem Mischen 1,2 Gew.-% Pentan. Nach vollständigem Homogenisieren wurden schließlich 7,2 Gew.-% einer 50 gew.-%igen wäßrigen Schwefelsäurelösung zugegeben. Die homogenisierte Mischung wurde in eine auf 55 °C vorgeheizte Stahlform gegossen, wobei die Einwaage des Compounds in Relation zum Volumen der Form so gewählt wurde, daß eine Dichte des Endproduktes vom 200 kg/m³ erreicht wurde. Die Form wurde nach dem Einfüllen des Compounds geschlossen. Nach einer Reaktionszeit von 5 Stunden und dem anschließenden Abkühlen der Form konnte der ausgehärtete Schaumblock entnommen und zu Formteilen geschnitten werden.

Beispiel 3b

Beispiel 3a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,4; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 7400 mPas.

Beispiel 3c

Beispiel 3a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,6; Katalysator 1,3 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 5500 mPas.

Beispiel 3d

Beispiel 3a wurde wiederholt, jedoch wurde folgendes Phenolresolharz eingesetzt: Molverhältnis Phenol zu Formaldehyd 1: 1,7; Katalysator 1,1 Gew.-% wäßrige Natriumhydroxidlösung, 500 mPas.

Unter der Annahme eines durchschnittlichen Wassergehaltes von 13,0% im Harz, ergibt sich für die nach den Beispielen 3 a bis d erhaltenden Formkörper ein Gewichtsverhältnis von Harzkörper zu Füllstoff von 1:0,8.

Tab. 3: Füllstoffmischung zu Beispielen 3a, 3b, 3c und 3d

Funktion	Komponente	Gew% 1	Mittlere Körnung [µm]
anorganischer, hoch-	Kaolin	75,4	3
temperaturbeständiger Füllstoff			
thermisch aktivierbares Quellmittel	Blähgraphit -	9,7	0,001-2000
Kleber	Ammoniumpolyphosphat	5,0	0,001-100
mikroporenbildender,	Aluminiumsilikathohlkugeln	9,4	0,001- 2000
hochtemperaturbeständiger Füllstoff	,		
Mahlhilfsmittel und/oder	gefällte Kieselsäure	0,5	0,001-50
Antibackmittel			

¹ Mengenangaben in Gew.-% bezogen auf Gesamtfüllstoffmenge

Brandschutzeigenschaften und mechanische Bearbeitbarkeit

Aus den Schaumblöcken nach Beispielen 1, 2 und 3 (jeweils a bis d) wurden 6 cm dickte Platten geschnitten und einem Kleinbrandversuch nach DIN 4102 unterzogen. In allen Fällen wurde eine Feuerwiderstandsfähigkeit von mehr als 90 Minuten erreicht. Die Platten besaßen gute mechanische Festigkeit bei gleichzeitiger einfacher Bearbeitbarkeit mit Schneidwerkzeugen.

Patentansprüche

- 1. Faserfreie Formteile, enthaltend Bindemittel und Füllstoffe, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindemittel ausgewählt sind aus der Gruppe der durch Zugabe von Härtern ausreagierenden Duroplasten, die gebildet wird von Epoxiden, Polyisocyanaten und furanharzfreien Phenolharzen und als Füllstoffe Feststoffmischungen aus anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen und thermisch aktivierbaren Quellmitteln enthalten sind.
- 2. Faserfreie Formteile, nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Füllstoffe zusätzlich Kleber, mikroporenbildendene, hochtemperaturbeständigene Füllstoffe und Mahlhilfsmittel und/oder Antibackmittel enthalten sind.
- Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine wäßrige Aufschlämmung der Füllstoffe einen pH-Wert kleiner gleich 7,5 aufweist.
- 4. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Füllstoff eine Feststoffmischung ist, bestehend aus
 - 20 bis 90 Gew.-% anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen,
 - 1 bis 30 Gew.-% thermisch aktivierbaren Quellmitteln,
 - 0,1 bis 35 Gew.-% Klebern,
 - 2 bis 40 Gew.-% mikroporenbildenden, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen sowie
 - 0.01 bis 10 Gew.-% Mahlhilfsmitteln und/oder Antibackmitteln
 - mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.
- 5. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als weitere Komponente Härter enthalten.
- 6. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 5, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie als weitere Komponenten Emulgatoren und Treibmittel enthalten.
- 7. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 6, **dadurch gekennzeichnet**, daß sie erhalten werden durch Umsetzung von
 - 10 bis 79,7 Gew.-% Bindemittel,
 - 0.1 bis 20 Gew.-% Härter,
 - 0,01 bis 5 Gew.-% Emulgator,
 - 0,1 bis 10 Gew.-% Treibmittel sowie
 - 20 bis 70 Gew.-% Füllstoffe

enthalten mit der Maßgabe, daß sich die Angaben zu 100 Gew.-% ergänzen.

8. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Bindemittel furanharzfreie Phenolharze enthalten.

- 9. Faserfreie Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Bindemittel furanharzfreie Phenolresolharze enthalten.
- 10. Faserfreien Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Formteile eine Dichte von 100 bis 300 kg/m³ aufweisen.
- 11. Verwendung der faserfreien Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Brandschutzkörpern.
- 12. Verwendung der faserfreien Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Isolier-Formkörpern.
- 13. Verwendung der faserfreien Formteile nach den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Verbundkörpern.

		• •		
		1		
				v
				è
	Ž-			
Ž.				
•				
	,Au			
				
· · ·				
			•	
			÷	
				3
				•
			*	
et 19				

•				



PCT/EP 99/01049

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C09K21/14 C08L61/04		4
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC	•
	SEARCHED		
	commentation searched (classification system followed by classification sy	ication symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included in the fields se	arched
Electronic	data base consulted during the international search (name of dat	ta base and, where practical, search terms used)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category :	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
А	DE 36 44 468 A (ISOBLOC GMBH; TROISDORF (DE)) 10 November 1988 (1988-11-10) cited in the application the whole document	HUELS	1-13
A	EP 0 325 935 A (RUEHL ERICH) 2 August 1989 (1989-08-02) cited in the application the whole document		1-13
А	DE 42 27 536 C (ERICH RUEHL AG CO H) 5 January 1994 (1994-01- cited in the application the whole document	CHEM FAB &	1-13
[] [inther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are lister	d in annex.
		<u> </u>	
"A" docur	categories of cited documents : ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance.	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or t invention	h the application but heory underlying the
filing "L" docur whice citat	or document but published on or after the international g date ment which may throw doubts on priority claim(s) or this cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified)	"X" document of particular relevance: the cannot be considered novel or cann involve an inventive step when the cannot be considered to involve an example to considered to involve an	ot be considered to locument is taken alone claimed invention inventive step when the
othe	iment referring to an oral disclosure, use, exhibition or or means ment published prior to the international filing date but r than the priority date claimed	document is combined with one or r ments, such combination being obvi in the art. "8" document member of the same pater	ous to a person skilled
	ne actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
	20 July 1999	30/07/1999	
Name an	od mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	NC - 220 M NC - 1984 NC Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Shade, M	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

0

Information on patent family members

PCT/EP 99/01049

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
DE 3644468	А	10-11-1988	DK EP FI US	655287 A 0276430 A 875707 A 4889875 A	25-06-1988 03-08-1988 25-06-1988 26-12-1989
EP 0325935	Α	02-08-1989	DE	3800584 A	20-07-1989
DE 4227536	С	05-01-1994	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/01049

A KLASSI	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES	·				
IPK 6	C09K21/14 C08L61/04		·			
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
	RCHIERTE GEBIETE					
IPK 6	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C09K C08L					
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, son	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen			
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)			
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Α	DE 36 44 468 A (ISOBLOC GMBH ;HUE TROISDORF (DE))	LS	1-13			
	10. November 1988 (1988-11-10)					
	in der Anmeldung erwähnt					
	das ganze Dokument	•				
Α	EP 0 325 935 A (RUEHL ERICH)		1-13			
	2. August 1989 (1989-08-02) in der Anmeldung erwähnt					
	das ganze Dokument					
Α	DE 42 27 536 C (ERICH RUEHL AG CH	IEM FAB &	1-13			
	CO H) 5. Januar 1994 (1994-01-05)					
	in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument					
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie				
³ Besonde	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich				
aber	entlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	ır zum Verständnis des der			
Anme	utung; die beanspruchte Erfindung					
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfir						
ausg	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegebernst (wie leführt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätigl werden, wenn die Veröffentlichung mi	keit berühend betrachtet			
"O" Veröff eine	fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie ir diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und			
dem	entlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber				
Datum des	s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	echerchenberichts			
	20. Juli 1999	30/07/1999				
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde	Bevollmächtigter Bediensteter				
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Chode M				
	Fax: (+31-70) 340-3016	Shade, M				

INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

h...arnationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/01049

im Recherchenberich angeführtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der eatentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 3644468	A	10-11-1988	DK EP FI US	655287 A 0276430 A 875707 A 4889875 A	25-06-1988 03-08-1988 25-06-1988 26-12-1989
EP 0325935	Α	02-08-1989	DE	38 00 584 A	20-07-1989
DE 4227536	С	05-01-1994	KEIN	IE	

PATENT COOPERATION THATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference	<u> </u>	0 21 10					
H 3301 PCT	FOR FURTHER		cation of Transmittal of Examination Report (Form PCT				
International application No.	_	late (day/month/year)	Priority date (day/month/year)				
PCT/EP99/01049	17 February	1999 (17.02.99)	26 February 1998 (26	0.02.98)			
International Patent Classification (IPC) or n C09K 21/14, C08L 61/04	ational classification a	and IPC					
Applicant COGNIS DEUTSCHLAND GMBH							
 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. 							
2. This REPORT consists of a total of3 sheets, including this cover sheet.							
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).							
These annexes consist of a total of sheets. This report contains indications relating to the following items: Basis of the report Priority Priority							
3. This report contains indications relat	ing to the following it	ems:	200 AIL F	VEI			
I Basis of the report		ROO					
II Priority	,						
III Non-establishment	of opinion with regar	d to novelty, inventive s	tep and industrial applicability				
IV Lack of unity of inv	ention						
V Reasoned statement citations and explan	t under Article 35(2) vonations supporting suc	with regard to novelty, in histatement	nventive step or industrial applic	ability;			
VI Certain documents	cited						
VII Certain defects in the	ne international applic	ation	TC 2.				
VIII Certain observation	s on the international	application	FEB 2	RECE			
Date of submission of the demand	·	Date of completion of this report					
17 September 1999 (17.0	19.99)	13 December 1999 (13.12.1999)					
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					



International application No.

PCT/EP99/01049

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Basis of the report	6/5	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation ginally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
This report has been drawn o under Article 14 are referred to	n the basis of (Replace in this report as "original in thi	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in respect to an amendments.): ginally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	application as origir	
the description,	pages1-	- 13, as originally filed,
	pages	, filed with the demand,
		filed with the letter of
	pages	, filed with the letter of
the claims,	Nos1	, as originally filed,
	Nos	, as amended under Article 19,
	Noc	, filed with the demand,
	Nos	, filed with the letter of
	Nos.	, filed with the letter of
the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,
the drawings,	-h-ata/fig	, filed with the demand,
	cheets/fig	, filed with the letter of
	sheets/fig	, filed with the letter of
2. The amendments have resu		
the description	n, pages	
the claims,	Nos.	
the drawings,	sheets/fig	
This report has beet to go beyond the dis	sclosure as med, as	some of) the amendments had not been made, since they have been considered in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
l .		

•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 99/01049

v.	Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting	5(2) with regard to no	ovelty, inventive step or industrial applic	ability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

None of the reference documents cited in the international search report and acknowledged in the application discloses or suggests fibre-free moulded parts containing a thermoset bonding agent that is selected from epoxy resins, polyisocyanates and furan resin-free phenolic resins and is filled with inorganic, high temperature-resistant fillers and swelling agents that can be thermally activated.

The combination according to the claims of the present application permits the production of lighter fire-resistant moulded parts with good processing properties.

Consequently, the subject matter of Claims 1-13 of the present application meets the requirements of PCT Article 33(2) to (4).

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS 1 5 DEC 1999

PCT

REC'D	1	5	DEC	1999	

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

			(Altikel 30 ullu	negel / 0 i C	1)			
Aktenzeiche H 3301 P		Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGE		lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)			
Internationa	les Ak	tenzeichen	Internationales Anmelded	atum/Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)			
PCT/EP9			17/02/1999	atam, rag///onavoam/	26/02/1998			
		entklassification (IPK) oder		IPK				
C09K21/1		entriassification (IFIX) oder	Tationale Nassilikation und					
Anmelder								
COGNIS	DEU	TSCHLAND GMBH e	rai. ————————————————————————————————————					
	 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 							
2. Diese	BEF	RICHT umfaßt insgesam	3 Blätter einschließlich	dieses Deckblatts.				
ur	nd/od	er Zeichnungen, die geä	indert wurden und diese	m Bericht zugrunde	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser tt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).			
Diese	Anla	gen umfassen insgesam	t Blätter.					
	,	go., aa						
3. Diese	r Beri	cht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:					
	1521	Outradiana das Bariaba	_					
	⊠ □	Grundlage des Berichts Priorität	5					
"			Gutachtens über Neuhe	it erfinderische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
l iv		MangeInde Einheitlichk		it, emiliaciische i ali	great und geworbhene , amondbamen			
v	×	Begründete Feststellun		sichtlich der Neuheit klärungen zur Stütz	, der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung			
VI		Bestimmte angeführte		3				
VII			internationalen Anmeldu	ıng				
VIII			en zur internationalen A	-				
		_						
Datum der I	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ing dieses Berichts			
				J				
17/09/19	99			1 3.	12. 99			
		nschrift der mit der internatio	nalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedi	ensteter (included in the control of			
Prüfung bea	-	gten Behörde: ppäisches Patentamt			(11 × 11 × 12 × 12 × 12 × 12 × 12 × 12			
	D-80	298 München		Knutzen-Mies, K				
<u> </u>		+49 89 2399 - 0 Tx: 523656 +49 89 2399 - 4465	6 epmu d	Tel. Nr. +49 89 2399 8	DE 26			
				1 EI, IVI, +45 05 2355 0	5525			

ਦ ਵਾਜ਼ਦ ਵਾਲੜਾ ਹੈ ਹੈ

I.	Gru	ndlag des Berich	nts							
1.	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):									:h
	Beschreibung, Seiten:									
	1-10	3	ursprünglich	e Fass	ung					
	Pat	entansprüche, Nr.	:							
	1-13	3	ursprünglich	e Fass	ung		•			
2.	Auf	grund der Änderung	gen sind folge	ende Ur	nterlagen fort	gefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:							
		Ansprüche,	Nr.:							
		Zeichnungen,	Blatt:							
3.		Dieser Bericht ist e angegebenen Grü eingereichten Fas	inden nach A	uffassu	ng der Behör	de über de	iderungen er en Offenbaru	stellt worden ingsgehalt in	, da diese aus den der ursprünglich	
4.	Etw	raige zusätzliche Be	emerkungen:							
۷.	Beq gev	gründete Feststell verblichen Anwen	ung nach Ar dbarkeit; Un	tikel 35 terlage	5(2) hinsichtl en und Erkläi	ich der Ne rungen zu	euheit, der e ır Stützung (erfinderische dieser Fests	n Tätigkeit und d tellung	e
1.	Fes	ststellung								
	Net	uheit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-13				
	Erfi	nderische Tätigkeit	(ET)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-13				
	Ge	werbliche Anwendb	arkeit (GA)	Ja:	Ansprüche	1-13				

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen

sieh Beiblatt

of Allendary and Allendary

.

.

(

Zu Abschnitt V.:

Keine der im internationalen Recherchenbericht genannten und in der Anmeldung gewürdigten Entgegenhaltungen offenbart faserfreie Formteile, die ein duroplastisches Bindemittel ausgewählt aus Epoxiden, Polyisocyanaten und furanharzfreien Phenolharzen enthalten und mit anorganischen, hochtemperaturbeständigen Füllstoffen und thermisch aktivierbaren Quellmitteln gefüllt sind, oder legt derartige Formteile nahe.

Die Kombination gemäß den Ansprüchen der vorliegenden Anmeldung ermöglicht die Herstellung leichterer, gut verarbeitbarer und brandbeständiger Formteile, als aus dem Stand der Technik bekannt sind.

Der Gegenstand der Ansprüche 1 - 13 der vorliegenden Anmeldung erfüllt daher die Erfordernisse des Artikels 33(2) - (4) PCT.

9 *

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts H3301 PCT	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über o Recherchenberichts (I zutreffend, nachstehe	
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anme	ldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 99/01049	(Tag/Monat/Jahr) 17/02/1	1999	26/02/1998
Anmelder			
HENKEL KOMMANDITGESELLSCHA	FT AUF AKTIEN.	et al	
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der International Iternationalen Büro über	en Recherchenbehörde e mittelt.	erstellt und wird dem Anmelder gemäß
		Blätter. diesem Bericht genannte	n Unterlagen zum Stand der Technik bei.
1. Grundlage des Berichts		•	
A. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eine	ernationale Recherche a gereicht wurde, sofern u	uf der Grundlage der inte nter diesem Punkt nichts	ernationalen Anmeldung in der Sprache s anderes angegeben ist.
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.		ingereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anme	Sequenzprotokolls durch	ngeführt worden, das	Aminosäuresequenz ist die internationale
zusammen mit der internation			ngereicht worden ist.
bei der Behörde nachträglic			,
bei der Behörde nachträglich			ist.
	chträglich eingereichte s	chriftliche Sequenzprotol	koll nicht über den Offenbarungsgehalt der
Die Erklärung, daß die in α wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form e	rfaßten Informationen de	em schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recl	nerchierbar erwiesen (s	siehe Feld I).
3. Mangelnde Einheitlichkei	t der Erfindung (siehe	Feld II).	
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfil	ndung		
X wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut gene	hmigt.	
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festg	esetzt:	
i.			
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
wird der vom Anmelder ein wurde der Wortlaut nach R Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S	egel 38.2b) in der in Fel le innerhalb eines Mona	d III angegebenen Fassuts nach dem Datum der A	ung von der Behörde festgesetzt. Der Absendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfa	ssung zu veröffentlicher	n; Abb. Nr
wie vom Anmelder vorgesc	chlagen		keine der Abb.
weil der Anmelder selbst ke	eine Abbildung vorgesch	nlagen hat.	
weil diese Abbildung die Er	rfindung besser kennzei	chnet.	

						•
	•			•		
					•	
•						
	•	٠.				
			•			
. *						
		•		*		
			• •			
	•					•
				•		
	,				¥	
						•
			•			
		*			•	
					· ·	
•						
	•					
•						
· (2)						
• •						
	*					
					•	
						•
				•		
•	•				•	
*						
	· · · .					
					•	
		w				
	•				<i>:</i>	
	1					